# DISSOLUBLE GLASS, ANTIBACTERIAL RESIN COMPOSITION AND ANTIBACTERIAL MOLDED ARTICLE



Patent number:

JP2000191339

Publication date:

2000-07-11

Inventor:

ISHII MASAO; TANAKA KENICHI

Applicant:

KOA GLASS KK

Classification:

- international:

C03C3/17; A01N25/10; A01N59/16; A01N59/26; C03C3/19; C03C12/00; C03C14/00; C08K3/22;

C08K3/40; C08L101/16

- european:

Application number: JP19980372212 19981228

Priority number(s):

#### Abstract of JP2000191339

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a dissoluble glass, an antibactrerial resin composition and an antibacterial molded article less liable to discoloration (yellowing) and excellent in transparency. SOLUTION: The dissoluble glass from which Ag ions can be leached contains Ag2O, ZnO and P2O5 as constituent components. When the total amount of the dissoluble glass is represented by 100 wt.%, the Ag2O content is 0.2-5 wt.%, the ZnO content is 1-50 wt.% and the P2O5 content is 30-80 wt.%. The antibacterial resin composition and the antibacterial molded article are obtained by using the dissoluble glass.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-300339

(43)公開日 平成7年(1995)11月14日

(51) Int.Cl.6		識別記号	庁内整理番号	FΙ						技術表示箇所
C 0 3 C 4	1/00									
A 0 1 N 25	5/34	Z								
59	9/16	Α								
C 0 3 C 3	3/074									
3	3/16									
			審査請求	未請求	東水龍	の数1	OL	(全	6 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特顯平6-94786		(71)出	順人		008 硝子株	국스체	•	
(22)出願日		平成6年(1994)5月	1 9 Д			• • • -				3丁目5番11号
(22) 四岐八		+ M2 0 + (1001/ 0 )	ПОН	(72) 発	明者			1 / /		
				(12/)	71 14	-		道修町	13丁目	5番11号 日本
						•	株式会			
				(72)発	明者	黒田				
						大阪市	中央区	道修明	13丁目	5番11号 日本
						板硝子	株式会	社内		
				(74) (	理人	弁理士	大野	精市	î	

#### (54) 【発明の名称】 抗菌性ガラス組成物

### (57)【要約】

[目的] 多量の Ag+イオンを安定に含有することが でき、その製造が比較的容易で、なおかつ水分への溶解 速度を調整することによって用途に応じて十分な抗菌性 を発現できる範囲が広いガラス組成物を提供とする。

【構成】 モル%で表示して、 P20s 40~55 %, CaO+Mg0 30~60%, SiO2+A12O  $_3$  0~ 4%, Li<sub>2</sub>O+B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 0~15%, Na<sub>2</sub>  $O+K_2O$   $0\sim$  5%, ZnO+BaO  $0\sim30$ %、ただし (CaO+Mg0+ZnO+BaO) の合計 30~60%, PbO 0~ 5%, Ag<sub>2</sub>O0. 03 ~5%からなることを特徴とする抗菌性ガラス組成物で ある。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】モル%で表示して、

40~55% P2 05 30~60% CaO+Mg0 0~ 4% S i O<sub>2</sub> + A I<sub>2</sub> O<sub>3</sub> Li2O+B2O3 0~15% 0~ 5% Na20+K20 0~30% ZnO+BaO

ただし (CaO+Mg0+2nO+BaO) の合計 30~60%

Ag<sub>2</sub>O

PbO

0~ 5%

0. 03~5%

からなることを特徴とする抗菌性ガラス組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、抗菌および抗力と性に 優れたガラス組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】一価の銀イオン ( Ag+) が、微生物な る。ここで微生物とは、狭義には細菌、菌類、ウィルス を言い、広義には更に原生動物、藻類などを含める。本 明細書では、前記の微生物などに毒性作用(抗菌作用を 含む)を示すことを、簡単に抗菌性があると言うことに する。

【0003】 銀イオンを溶解性ガラスに含有することで 抗菌性を付与する方法が数多く提案されている。このよ うな溶解性ガラスとしては、 SiOz, BzOzを主成分 とするホウケイ酸系とP2Osを主成分とするリン酸系が Ag\*イオンを含有させた抗菌性のある水処理剤(特公 平4-50878)、リン酸系の溶解性ガラスに Ag<sup>+</sup> イオンを含有させた抗菌性のある樹脂添加用ガラス組成 物 (特開平4-338129) などがある。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】銀含有ガラスの抗菌性 は、主に Ag+イオンによって示されるので、そのガラ ス組成としては銀がイオンとして安定に存在し得る組成 が望ましい。ガラス中での Ag ナイオンの安定性は、ガ ラスネットワークを形成するカチオンと酸素の間の結合 40 Li<sub>2</sub>O+B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> の酸性度が高い程、すなわちSI-O<B-O<P-O の順に高くなるので、ケイ酸系<ホウケイ酸系<リン酸 系の順にAg+ イオンを多量かつ安定に含有することが できる(例えば、窯業協会誌,88[8],459(1980))。

【0005】しかし、ホウケイ酸系ガラスはケイ酸系ガ ラスより多量のAg\* イオンを含有することができるも のの、その中におけるAg+イオン安定性は余り高くは なく、有機材料と複合化させる場合、あるいは塗料に混 合して他物品の表面に塗布して使用する場合において、

が容易に還元されて着色を起こす。また、ホウケイ酸系 ガラス中に銀をイオンとして含有することができる量は せいぜい 0.5モル%程度に過ぎず、粉末状や繊維状で 他素材に添加して使用される場合には材料全体で見ると Agtイオン含有量が少なくなって抗菌作用が十分でな い場合がある。

【0006】これに対して、リン酸系ガラス中では A g+イオンは非常に安定で、数モル%以上含有すること が可能であり、また有機材料と複合化させる時の加熱処 10 理によって、あるいは紫外線照射によっても還元されに くく変色を起こしにくい。上記特開平4-338129 にはこのような現象に着目し、合成樹脂に添加した時に 変色を起こしにくいガラス組成物として、

45~75モル% P<sub>2</sub> 0<sub>5</sub> 35~55モル% CaO+MgO 0~ 5モル% Na2O+K2O 5~20モル% SiO2+A12O3 0.1~5重量%  $Ag_2O$ 

で表されるリン酸系ガラス組成物が開示されている。し どの下等生物に対して毒性を示すことは良く知られてい 20 かし、ここに開示されているアルカリ土類のリン酸塩を 主成分とするガラス組成物は、(1)その溶融に比較的 高温を必要とし、また (2) 水分への溶解速度が比較的 小さく銀イオンの溶出速度が小さいために、銀イオンを 多量に含有できるにもかかわらず抗菌性を十分に発現で きず、さらに(3)用途に応じて水分への溶解速度を調 整することが可能な範囲が狭いという問題点がある。

【0007】本発明は、上記従来技術の問題点に基づ き、多量の Ag\*イオンを安定に含有することができ、 その製造が比較的容易で、なおかつ水分への溶解速度を 知られている。例えばホウケイ酸系の溶解性ガラスに 30 調整することによって用途に応じて十分な抗菌性を発現 できる範囲が広いガラス組成物を提供とする事を目的と するものである。

## [0008]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明のガラス 組成物は、モル%で表示して以下に示す範囲にあること を特徴とする。

40~55% P<sub>2</sub> 0<sub>5</sub> 30~60% CaO+Mg0 0~ 4% SiO2+Al2O3 0~15% 0~ 5% Na2O+K2O 0~30% ZnO+BaO

ただし (CaO+Mg0+ZnO+BaO) の合計 30~60%

0~ 5% РЪО  $0.03 \sim 5\%$ Ag<sub>2</sub>O

【0009】本発明の抗菌性ガラス組成物は、ガラスネ ットワークを形成するカチオンと酸素の間の結合の酸性 度が高く Ag+イオンが安定に存在し得るリン酸系を主 加熱処理や紫外線照射によってガラス中のAg<sup>+</sup> イオン 50 成分としているために、多量の Ag<sup>+</sup>イオンを安定に含 3

有することが可能である。また、リン酸系ガラスの溶融 性を悪化させる SiOz、AlzOzの含有量を少量に抑 えることによって、比較的容易に溶融が可能である。

【0010】また、本発明の抗菌性ガラス組成物は、リ ン酸系ガラスの水に対する溶解速度を小さくする成分で あるAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>の含有量を少量に抑えているので、それ自 身の少量の範囲での含有量の調整、あるいはそれ以外の 成分、例えばP2O5、MgO、CaO、BaO、ZnO などの含有量を調整することによって、水分への溶解速 度を制御することが可能であり、用途に応じた抗菌性の 10 発現を調節することが可能である。さらに、本発明の抗 菌性ガラス組成物は、原料の混合、溶融が容易で安価に 製品を供給することができるよう、その組成がガラス原 料として安価な粉末状のリン酸塩原料の組み合わせで実 現できる範囲にある。

【0011】上記組成範囲における各成分の限定理由は 以下の通りである。即ち、P2O6は40モル%より少な いとガラスが失透し易くなり、55モル%より多いと粉 末状のリン酸塩原料のみの組み合わせではP2O5分が足 りなくなり、混合、溶融が困難となり製品のコスト上昇 20 を招く液体状のリン酸や非常に吸湿性の強いP2O5を原 料として使用せざるを得なくなる。

【0012】CaO+Mg0の含有量は、30モル%よ り少ないと粉末状のリン酸塩原料のみの組み合わせ組成 を実現することが困難となり、60モル%より多いとP 2O5分が40モル%より少なくなりガラスが失透し易く なる。なお、CaO+MgOの成分の内、MgOのみを 使用する場合には、CaOのみの使用の場合に比べてガ ラスの水に対する溶解速度を小さくなり、他の成分の含 有量の調整で耐水性を制御可能な範囲が狭くなるので、 CaOのみを使用するかあるいはCaOの割合を多くし て、モル比でCaO/(CaO+Mg0)を70%以上 とするのが望ましい。

【0013】Al2Osは、上記のようにガラスの溶融性 を悪化させると共に、多量に入れ過ぎるとガラスの水に 対する溶解速度を小さくなり過ぎるので必須成分ではな いが、少量の添加でガラスの水に対する溶解速度の調整 が可能な成分である。SiOzもAlzOzと同様の働き をするので、(SiO<sub>2</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)の合計の上限量は 4モル%望ましくは3モル%である。

【0014】Li2OおよびB2O3は必須成分ではない が、 いずれも銀イオンの安定性を悪化させること無 く、ガラスの溶融性を向上させることができる成分であ り、Li2OおよびB2O2の合計で 15モル%以下の範 囲で加えることができる。これらの成分は、ガラスの水 に対する溶解速度を減少させるので、15モル%を越え ると水分に対する溶解性が低くなり過ぎる。また、これ らの原料は高価なため、その量が多くなると製品のコス トが上昇する。またZnOおよびBaOはいずれも必須 成分ではないが、銀イオンの安定性を悪化させることな 50 【0018】抗菌性は、以下のようにして簡易的に評価

くガラスの溶融を向上させる成分であり、2n0および BaOの合計で30モル%以下の範囲で加えることがで きる。また、Zn²+はAg²+には劣るものの同様に抗菌 性を示す成分であってガラスの抗菌力を向上させる効果 もある。さらに(CaO+MgO+ZnO+BaO)の 合計量があまり大きすぎると、P2O5分が40モル%よ り少なくなりガラスが失透し易くなるのでこれら合計量 は60モル%以下にする必要がある。またPbOは5モ ル%以下含有していても差し支えない。 Ag2〇は、 0.03モル%未満では抗菌性が弱くなり、5モル%を 越えると抗菌性に寄与しない金属状の銀が生じ易くなる と共に、銀は高価であるため製品のコストを上昇させ る。

[0015]

【実施例】表1に示した実施例および表2に示した比較 例の組成になるよう、Ca、Mgのリン酸塩あるいは場 合により炭酸塩、Li、Naのリン酸塩化合物あるいは 炭酸塩、SiO2、Al2O3、アルミニウムのリン酸 塩、H<sub>3</sub>BO<sub>3</sub>、BaCO<sub>3</sub>、ZnO、メタリン酸亜鉛、 AgNOsを原料として用いパッチを調合した。 このパ ッチをPtるつぼに入れ、1300℃で2時間溶融した 後、ステンレス板上に流し出し板状に成形後徐冷した。 本実施例の組成になるバッチは、粉末状の原料のみで構 成可能で、通常のケイ酸系あるいはホウケイ酸系ガラス の場合と同様に混合、溶融が可能であった。次に、得ら れたガラスについて、金属銀の析出状況、耐水性、抗菌 性、樹脂混合時の変色を調べた。結果を表1および表2 下段に示す。表2に示した比較例の内、1,2はホウケ イ酸系抗菌ガラスの代表的組成、3~5は前述の特開平 4-338129の特許請求範囲に含まれる組成、6~ 10は本発明の特許請求範囲を外れた組成である。

【0016】金属銀の析出状況は、得られた板状ガラス にハロゲンランプを照射して10μm以上の金属銀につ いてそのガラス100g当たりの数を数え、検出されな い場合に◎、100個以下の場合に○、100個以上の 場合に×で示した。

【0017】耐水性は、日本光学硝子工業会規格(JO. GIS)「光学ガラスの化学的耐久性の測定方法(粉末 法)06-1975』を用いて評価した。この方法は、 40 粉砕したガラスから420~590μmの粒度の粉末を 採取し、これをアセトンで洗浄して微粉を除去した後、 その中から比重g分を100mlの沸騰水中に1時間浸 **漬し、乾燥後重量減を測定する方法である。銀入りガラ** スが抗菌性を示すためには、ガラスが水分にある程度容 解し、銀イオンが溶出する必要があり、また余り溶解速 度が速過ぎると耐久性あるいは抗菌性の持続性が乏しく なるので、本試験法による重量減で0.2~60%の水 に対する溶解性が必要であり、より好ましい溶解性は 1.0~40%である。

5

した。105μm以下に粉砕したガラスをオルガノポリ シロキサン系パインダーに重量で10%添加し、これを スプレーで5cm角で厚さが1mmのガラス板表面に吹 き付け、乾燥して試料とした。この試料を寒天培地上に 置き、その上からカビの一種であるアスペルギウステレ ウスの胞子を約1×105個/m1 含有する胞子懸濁液 を散布した後蓋をし、30℃の恒温槽中で1週間培養 し、カビの生育状況を観察した。評価は、ガラス表面上 にアスペルギウステレウスの生育が全く観察されなかっ た場合に◎、アスペルギウステレウスの生育範囲がガラ 10 【0020】 ス表面の1/3以下の場合に○、ガラス表面の1/3以\*

\*上にアスペルギウステレウスが生育した場合に×で示し

【0019】樹脂混合時の変色は、重量で同量の粉末状 ポリエチレンと105μm以下のガラス粉末を混合し、 これを200℃に保持したオープン中に入れ、30分間 加熱した後炉外に取り出して冷却し、溶融したポリエチ レンが変色するかどうかによって評価した。評価は、変 色が全く認められない場合に◎、変色がわずかな場合に 〇、変色が顕著な場合に×で示した。

【表1】

実施例 (mol%)

	1	2	3	4	5	6 	7 	8	
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	49. 7	44.0	42. 5	49.0	49.0	50.0	52. 5	48. 5	•
Mg0	50.0	55.0	46.5	40.0	0	0	0	8.0	
Ca0	0	0	0	0	49.5	48.0	43.5	40.0	
Al 2 O3	0	0	0	0	0	1.0	3.0	1.0	
$B_2 O_3$	0	0	10.0	0	0	0	0	0	
Li <sub>2</sub> 0	0	0	0	10.0	0	0	0	0	
$Ag_2 0$	0. 3	1.0	1.0	1.0	1.5	1.0	1.0	2.5	
金属銀析出		0	0	0	0	0	0	0	
耐水性(%)	4.0	1.5	0.5	0.3	20.0	11.5	4.7	2.3	
抗菌性	0	0	0	0	0	0	0	0	
樹脂着色	0	0	0	0	0	0	0	0	
======	===:	===	===	===	===	===	===	===	==

[0021]

実施例(mol%)

	9	1 0	1 1	1 2	1 3	1 4
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	48.0	44.5	49.5	49. 5	49.5	48.5
CaO	48.0	44. 5	39. 5	46.5	46. 5	48. 5
Ba0	0	10.0	0	0	0	0
ZnO	0	0	10.0	0	0	0
SiO <sub>2</sub>	3.0	0	0	0	0	0
Na <sub>2</sub> O	0	0	0	3.0	0	0
K <sub>2</sub> 0	0	0	0	0	3.0	0
Pb0	0	0	. 0	0	0	2.0
Ag <sub>2</sub> 0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1. 0
金属銀折出		©	•	<b>o</b>	0	0
耐水性(%)	9. 5	21. 7	15. 1	24.8	31. 2	18.5
抗菌性	0	0				0
樹脂着色	0	0	0	0	0	0

【表2】

[0022]

比較例 (mol%)

7							8
	==== 1 	2	3 	4 	==== 5 	6 	
SiO <sub>2</sub>	37.5	36.8	0	0	10.0	0	
P 2 O5	0	0	49.5	50.0	50.0	35.0	
MgO	0	0	43.5	39.0	0	0	
Ca0	0	0	0	0	39.0	50.0	
Al 2 O3	0	0	6.0	10.0	0.	0	
$B_2 O_3$	47.0	46.8	0	0	0	10.0	
Li <sub>2</sub> 0	0	0	0	0	0	0	
Na <sub>2</sub> O	15.0	14.9	0	0	0	4.0	
Ag <sub>2</sub> 0	0.5	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	
金属銀折出	0	×	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	-		-	
耐水性(%)	35.0	-	0.5	-	-	-	
抗菌性	0	-	0	-	-	-	
樹脂着色	×	-	0	<b>-</b> .	-	-	

[0023]

					Д	XV.	(mo	(MO1%)		
==:	==	==	==	=	==	:==	==	=	=	
				7		8		9		

======	====	====	===	====
	7	8	9	10
S10 <sub>2</sub>	0	 0	0	0
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	53.0	36. 5	42. 5	50.0
MgO	0	0	0	36.0
CaO	27.5	63.0	33.0	0
Al <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub>	4.0	0	0	3.0
$B_2 O_1$	10.0	0	12.0	0
Li <sub>2</sub> 0	0	0	12.0	0
Na <sub>2</sub> O	5.0	0	0	10.0
Ag <sub>2</sub> 0	0.5	0. 5	0. 5	1.0
金属銀析出			<b>O</b>	<b>o</b>
耐水性 (%)	-	-	0.1	3.5
抗菌性	_	-	×	
樹脂着色	_	<b>-</b>	0	×

4~5:1300℃, 2時間では完全に溶融せず。 5、7:粉末状のリン酸塩原料のみでの調合不可。

6、8:失透してガラス化しない。

【0024】表1に示した実施例から明らかなように、 本発明の範囲にある組成のガラスについては、金属銀の 析出は認められず、樹脂着色もほとんど認められなかっ た。着色が認められたものも、それはわずかで実用上問 題無いレベルと推定された。また、耐水性も組成の調整 により、0.3%から数10%程度までの広い範囲で調整可 能であり、組成によっては多少弱い物もあるが抗菌性が 観察された。この抗菌性の違いは、銀イオン含有量およ 50 イオンを含有可能で、比較的製造が容易な抗菌性ガラス

び耐水性の違いによる、ガラスからの銀イオンの溶出速 20 度の違いに起因すると思われる。また、表2の比較例1 0および前述の特開平4-338129に記載のよう に、銀イオンの安定性が高く、樹脂に混合した時に着色 を起こしにくいリン酸系ガラスであっても、Na2Oあ るいはK2Oなどのアルカリ金属酸化物を5mol%を 越えて含有すると、ガラス中の銀イオン安定性が低下 し、樹脂に混合した時に着色を起こし易くなる。しかし ながら、実施例4に示したように同じアルカリ金属酸化 物でもLi2O の場合には、ガラス中に含有させても、 樹脂に混合した時に着色を起こすことはなかった。

30 【0025】一方、表2に示した比較例の中では、1お よび2のホウケイ酸系組成については、銀含有量が少な いと金属銀の析出はなく抗菌性も強いが、樹脂に混合す ると顕著な変色を起こし、銀含有量を増加させると金属 銀の析出が起こった。また、3~5の特開平4-338 129の特許請求範囲に含まれる組成の中では、3につ いては金属銀の析出はなく樹脂の着色もわずかであった が、耐水性が良く銀イオンの溶出速度が小さいため抗菌 性がやや弱く、4,5の組成についてはパッチの溶解性 が悪く1300℃では完全に溶融しなかった。また、5 40 組成のパッチについては粉末状のリン酸塩原料のみでの 調合が不可能であり、液体状のリン酸あるいは吸湿性が 非常に強い無水リン酸を使用する必要があった。さら に、本発明の特許請求の範囲を外れた6~8の組成につ いては失透してガラスが得られなかったり、あるいは粉 末状のリン酸原料のみでの調合が不可能であり、また 9、10の組成については、抗菌性が弱かったり、ある いは樹脂に混合すると顕著な着色を起こした。

[0026]

【発明の効果】以上の通り、本発明によれば、多量の銀

(6)

特開平7-300339

9

組成物を得ることができる。また、本発明による抗菌性 ガラス組成物は、水分に対する溶解性を調整することに よって銀イオンの溶出性を抗菌性が発現される比較的広 い範囲で調整することが可能で、用途に応じて抗菌性を 比較的広い範囲で調整することが可能でり、また樹脂に 混合しても着色を起こすことがほとんど無い抗菌性ガラ ス組成物である。

10

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 3 C 3/17